PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation $^6$ : C04B 24/40	A1	<ul> <li>(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/06517</li> <li>(43) Internationales         Veröffentlichungsdatum:         10. Februar 2000 (10.02.00)     </li> </ul>
<ul> <li>(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/IB<sup>1</sup></li> <li>(22) Internationales Anmeldedatum: 29. Juli 1998 (20)</li> <li>(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten aussen "HOLDERBANK" FINANCIERE GLARUS AG Insel 14, CH–8750 Glarus (CH).</li> <li>(72) Erfinder; und</li> <li>(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): AKSTINAT, [DE/CH]; Gubelstrasse 19, CH–8050 Zürich (CH). Willi [CH/CH]; Dorfstrasse 16, CH–5233 Stilli (CM)</li> <li>(74) Anwalt: HAFFNER, Thomas, M.; Schottengasse 3a, Wien (AT).</li> </ul>	29.07.9  er US CCH/CH  Manfr  SUTE CH).	BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).
(54) Title: METHOD FOR PREPARING CHROMATE— (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUM HERSTELLEN		INORGANIC BINDING AGENTS CHROMATFREIEN ANORGANISCHEN BINDEMITTELN

(57) Abstract

The invention relates to a method for preparing chromate-free inorganic binding agents or inorganic binding agents with a reduced Cr(VI) content, according to which metallo-organic compounds or organo-metallic complexes with reducing properties are added to said inorganic binding agents.

### (57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Herstellen von chromatfreien anorganischen Bindemitteln oder von anorganischen Bindemitteln mit verringertem Cr (VI)-Gehalt, wobei den anorganischen Bindemitteln metallorganische Verbindungen bzw. organo-metallische Komplexe mit reduzierenden Eigenschaften zugegeben werden.

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	ТJ	Tadschikistan
$\mathbf{BE}$	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
ВJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	$\mathbf{U}\mathbf{Z}$	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	$\mathbf{z}\mathbf{w}$	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

<u>Verfahren zum Herstellen von chromatfreien anorganischen Binde-</u> mitteln

Die Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren zum Herstellen von chromatfreien anorganischen Bindemitteln oder anorganischen Bindemitteln mit verringertem Cr(VI)-Gehalt.

5

10

15

20

25

30

Es ist bereits seit langem bekannt, daß die Ausgangsprodukte für die Zementherstellung einen mehr oder minder hohen Chromgehalt aufweisen können. Insbesondere das Vorliegen von wasserlöslichem sechswertigem Chrom im Zementmehl kann in der Folge von längerem Hautkontakt zu Hautausschlägen führen und ist aus diesem Grunde unerwünscht. Seit langem werden daher Verfahren und Maßnahmen vorgeschlagen, um den unerwünschten löslichen Chrom(VI)-Gehalt zu reduzieren und in der reduzierten Stufe zu fixieren. Zu diesem Zweck ist es insbesondere bekanntgeworden, Eisen(II)-Sulfat einzusetzen, wobei der wasserlösliche Chromatanteil in Zementen durch Eisen(II)-Sulfat zu dreiwertigem Chrom reduziert werden soll. Gleichzeitig sollten Eisen(II)-Ionen zu Eisen(III)-Ionen oxidiert werden.

Die Oxidation des hygroskopischen kristallinen Eisen(II)-Sulfates zur Eisen(III)-Verbindung erfolgt unter Zersetzung aber auch bereits schon unter Luft- bzw. Sauerstoffzutritt. Man spricht hier von Autoxidation. Beimengungen von bekannten Eisen(II)-Verbindungen zum trockenen Zementmehl können somit ihre reduzierende Wirkung häufig schon nach relativ kurzer Zeit verlieren, da sie bereits unter Luftzutritt zu unwirksamen Eisen(III)-Verbindungen oxidiert werden können. In der EP-B1 54 314 wurde in diesem Zusammenhang ein Zusatz von festem, trockenem, jedoch hygroskopischem Eisen(II)-Sulfat in Mengen von 0,3 bis 1 Gew.% zum Zement vorgeschlagen, wobei alternativ auch gelöstes Eisen(II)-Sulfat dem Zement zugesetzt wurde.

35 Zur Beseitigung des Chromat-Ions wurde ebenfalls neben einer Reduktion alternativ auch die Ausfällung mittels Bleisalzen,

WO 00/06517 PCT/IB98/01159
- 2 -

Bariumsalzen und auch Gips vorgeschlagen, um auf diese Weise den löslichen Chromat-Gehalt zu senken.

In der GB 22 80 901 wurde die Reduktion von Chrom(VI) in Abfall-materialien über ein zweistufiges Verfahren vorgeschlagen, bei welchem in alkalischer Lösung wasserlösliche Eisen(II)-Sulfate eingesetzt werden und sich in der Folge mit Phosphaten eine stabile Mineralphase bilden soll.

5

20

25

30

Der WO 84/01942 ist zu entnehmen, daß Eisen(II)-Sulfathydrate bei relativ niedriger Temperatur vorgetrocknet werden müssen, um ein unerwünschtes Zusammenbacken und Klumpenbildung zu vermeiden. Aus der WO 84/02900 wiederum ist die Verwendung von Grünsalz und Gips zu entnehmen. In der WO 96/33133 wird vorgeschlagen, Grünsalz mit CaO auf einen pH-Wert zwischen 1,5 und 5 einzustellen, wobei hier als CaO-haltige Materialien auch Zemente vorgeschlagen werden. Die beschriebenen Grünsalze stehen in ausreichender Menge aus der Titandioxid-Produktion zur Verfügung.

Schließlich wird in der WO 91/15435 bereits vorgeschlagen, kristallines Mangan(II)-Sulfat als Reduktionsmittel einzusetzen.

Allen bekannten Vorschlägen ist gemeinsam, daß die verwendeten Metallsalze relativ leicht autoxidieren, d.h., daß sie bei Luftzutritt nach mehr oder minder kurzer Zeit ihre reduzierende Wirkung verlieren. Somit haben derartige Trockengemische von Metallsalzen mit Zementen nur eine beschränkte Lagerdauer in Bezug auf ihre chromatreduzierenden Eigenschaften.

Im Zuge der Beimischung zu Zementen neigen diese meist hygroskopischen Salze zusätzlich noch zu unerwünschter Klumpenbildung und Verfärbung im Zement.

35 Die vorliegende Erfindung zielt nun darauf ab, ein Verfahren der eingangs genannten Art zu schaffen, wodurch alle vorhergenannten Nachteile - ohne zusätzliche aufwendige Schritte und insWO 00/06517 PCT/IB98/01159
- 3 -

besondere ohne Fällungsreaktionen - vermieden werden und eine Reduktion des Chrom(VI) zu Chrom(III) unmittelbar stöchiometrisch und selektiv ermöglicht wird. Zur Lösung dieser Aufgabe besteht das erfindungsgemäße Verfahren im wesentlichen darin, daß den anorganischen Bindemitteln metallorganische Verbindungen bzw. organo-metallische Komplexe mit reduzierenden Eigenschaften zugegeben werden. Dadurch, daß metallorganische Verbindungen bzw. organo-metallische Komplexe mit reduzierenden Eigenschaften zugegeben werden, werden sowohl die selektive Komplexbildungstendenz als auch die Redox-Stabilitätskonstanten der jeweiligen Metall-Komplexe genützt.

Bevorzugt wird das erfindungsgemäße Verfahren so durchgeführt, daß als anorganische Bindemittel Zemente, Puzzolane, Schlacken, Aschen und CaSO4-Modifikationen sowie deren Abmischungen untereinander verwendet werden.

Bevorzugte Komplexbildner im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens sind Polyhydroxyicarbonsäuren und/oder niedere Carbonsäuren, welche sich durch besonders günstige selektive Komplexbildungstendenz und günstige Redox-Stabilitätskonstanten auszeichnen.

Reduzierende Eigenschaften werden dann sichergestellt, wenn, wie es einer bevorzugten Weiterbildung der Erfindung entspricht, als Zentralatome im organischen Metall-Komplex Metalle der IV. - VIII. Nebengruppe des Periodischen Systems der Elemente, insbesondere Fe(II) und/oder Mn(II), eingesetzt werden, welche Cr(VI) reduzieren können.

Durch die Verwendung organometallischer Verbindungen oder Komplexe von Mangan(II) und/oder Eisen(II), z.B. von Komplexen

10

15

20

25

30

35

Komplexe von Mangan(II) und/oder Eisen(II), z.B. von Komplexen der Polyhydroxicarbonsäuren in einem C2- bis C8-Gerüst, wird die Reduktion von Chrom(VI)-Verbindungen dadurch wesentlich beschleunigt, daß die bei der Umsetzung auftretenden Zwischenstufen die Redox-Reaktion begünstigen und die entstehenden Komplexe höherer Oxidationsstufe wesentlich stabiler sind als

jene der ursprünglich eingesetzten Eisen(II) – bzw. Mangan(II) – Komplexe. Die bevorzugt höhere Stabilität der jeweiligen organischen Eisen(III) – bzw. Mangan(IV) – Komplexe gegenüber den Eisen(II) – bzw. Mangan(II) – Komplexen führt thermodynamisch zu einer spontanen Reduktion des Chrom(VI) zu Chrom(III).

5

10

15

20

25

30

35

Der jeweilige metallorganische Ausgangskomplex, insbesondere Gluconsäure-Komplex ist gegenüber Sauerstoff thermodynamisch deutlich beständiger als z.B. konventionelle Eisen(II)-Sulfathydrate. Darüber hinaus zeichnen sich die organometallischen Komplexe bzw. metallorganischen Verbindungen, insbesondere die der Polyhydroxicarbonsäuren, durch produktneutrale Farben aus, wohingegen die Reaktionsprodukte des Eisen(II)-Sulfates eine deutlich färbende Wirkung haben können. Das bei der Umsetzung gebildete Eisen(III)-Sulfat bewirkt, z.B. bei höheren Zusatzmengen, eine schmutzig-braune Verfärbung der Endprodukte.

Die Chromat-Reduktion, welche durch die Bildung und die Stabilität der neu entstehenden Komplexe der Eisen(III) – bzw. Mangan(IV)-Verbindungen initiiert und deutlich begünstigt wird, führt zusätzlich zu einer weiteren spontanen, selektiven und quantitativen Umsetzung zu stabilen Chrom(III)-Komplexen. Ein weiterer bedeutender technologischer Vorteil des Einsatzes von organischen Eisen(II) – bzw. Mangan(II)-Kompexen bzw. entsprechender organometallischer Komplexe mit Polyhydroxicarbonsäuren und/oder niederen Carbonsäuren gegenüber Fe(II)-Sulfaten besteht u.a. aber auch darin, daß die Neigung zur Autoxidation sehr gering ist, so daß eine verbesserte Langzeitwirkung (Lagerfähigkeit) derartiger organometallischer Verbindungen oder organometallischer Komplexe in Zement-Trockenmischungen gewährleistet wird.

Aufgrund der selektiven Komplexierungseigenschaften und der hohen Stabilität der Umsetzungsprodukte können die erfindungsgemäß metallorganischen Komplexe in vergleichsweise geringen, nahezu stöchiometrischen Mengen eingesetzt werden. Wie es einer bevorzugten Verfahrensweise entspricht, werden metallorganische WO 00/06517 PCT/IB98/01159 - 5 -

Verbindungen und/oder organometallische Komplexe von Mn(II)oder Fe(II) je nach Chrom(VI)-Gehalt und unter Berücksichtigung der jeweiligen Molekulargewichte in Mengen von 0,01 bis 2 Gew.% einem Zement zugegeben.

5

Darüber hinaus sind die hier vorgeschlagenen metallorganischen Verbindungen bzw. Organometall-Komplexe nicht hygroskopisch, so daß auch keine Klumpenbildung im Ausgangs- bzw. Endprodukt zu erwarten ist.

10

Metallorganische Komplexe von Polyhydroxicarbonsäuren und niederen Carbonsäuren werden großtechnisch als Viehfutterzusatz verwendet, sind kommerziell also verfügbar bekannt und können daher unbedenklich eingesetzt werden.

15

25

Eisen(II) - und/oder Mangan(II) - Komplexe können bevorzugt einem Zementklinker vor und während des Mahlprozesses zugesetzt werden. Die metallorganischen Verbindungen bzw. Organometall-Komplexe können in besonders einfacher Weise in gelöster Form

20 zugegeben werden.

> Der Einsatz der erfindungsgemäßen metallorganischen Verbindungen bzw. Organometall-Komplexe kann bevorzugt auch in Gemischen mit herkömmlichen Mahlhilfsmitteln und/oder Zement bzw. Betonzusatzmitteln erfolgen.

WO 00/06517 PCT/IB98/01159

<del>-</del> 6 -

### Patentansprüche:

5

30

- 1. Verfahren zum Herstellen von chromatfreien anorganischen Bindemitteln oder von anorganischen Bindemitteln mit verringertem Cr(VI)-Gehalt, dadurch gekennzeichnet, daß den anorganischen Bindemitteln metallorganische Verbindungen bzw. organo-metallische Komplexe mit reduzierenden Eigenschaften zugegeben werden.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als anorganische Bindemittel Zemente, Puzzolane, Schlacken, Aschen und CaSO4-Modifikationen sowie deren Abmischungen untereinander verwendet werden.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß als organische Komplexbildner Polyhydroxicarbonsäuren und/oder niedere Carbonsäuren eingesetzt werden.
- Verfahren nach Anspruch 1, 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet,
   daß als Zentralatome im organischen Metall-Komplex Metalle der
   IV. VIII. Nebengruppe des Periodischen Systems der Elemente,
   insbesondere Fe(II) und/oder Mn(II), eingesetzt werden, welche
   Cr(VI) reduzieren können.
- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die metallorganischen Verbindungen oder organometallischen Komplexe aus einem Mn(II) oder Fe(II) Zentralatom sowie Polyhydroxicarbonsäuren und/oder niederen Carbonsäuren mit einem C2 bis C8-Gerüst bestehen.
  - 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß insbesondere Gluconsäure-Komplexe des Fe(II) und/oder Mn(II) eingesetzt werden.
- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß metall-organische Verbindungen bzw. organo-

WO 00/06517 PCT/IB98/01159

metallische Komplexe in Mengen von 0,01 bis 2,00 Gew.% einem Zement zugemischt werden.

- 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß Fe(II) und/oder Mn(II) Komplexe einem Zement-klinker vor und/oder während des Mahlprozesses zugesetzt werden.
- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die metall-organischen Verbindungen bzw. Organo-10 Metallkomplexe in gelöster Form zugegeben werden.
  - 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß die metall-organischen Verbindungen bzw. Organo-Metallkomplexe in Gemischen mit herkömmlichen Mahlhilfsmitteln und/oder Zement- bzw. Betonzusatzmitteln eingesetzt werden.

15

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interi Inal Application No PCT/IB 98/01159

	PC1/1B 98/		C1/1B 98/01159
A. CLASSIF IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C04B24/40		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	cation and IPC	
	SEARCHED cumentation searched (classification system followed by classification system followed by classific	tion symbols)	
IPC 6	CO4B	ion symbols,	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are include	d in the fields searched
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, se	arch terms used)
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.
Α	DD 246 983 A (ZEMENTIND RATIONALISIERUNG) 24 June 1987		1-10
	see the whole document 		
Α	EP 0 630 869 A (DYCKERHOFF AG) 28 December 1994 see page 2, line 19 - line 30		1-10
	see page 2, line 48 - line 58 see claim 2		
A	EP 0 697 380 A (ITALCEMENTI SPA) 21 February 1996 see page 2, line 45 - page 3, li	1-10	
Α	US 5 562 588 A (HIGGINS THOMAS E 8 October 1996 see claims 1,2		1
Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family me	mbers are listed in annex.
° Special ca	ategories of cited documents :		ned after the international filing date
	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance		ot in conflict with the application but he principle or theory underlying the
"E" earlier o	document but published on or after the international date	"X" document of particula	r relevance; the claimed invention d novel or cannot be considered to
which	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified)	involve an inventive "Y" document of particula	step when the document is taken alone r relevance; the claimed invention
"O" docum	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combine	d to involve an inventive step when the ed with one or more other such docu- ation being obvious to a person skilled
"P" docume	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	in the art. "&" document member of	
	actual completion of the international search		international search report
1	5 April 1999	23/04/19	99
Name and r	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Mini, A	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

PCT/IB 98/01159

Patent document cited in search repor	t	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
DD 246983	Α	24-06-1987	NONE	
EP 0630869	A	28-12-1994	DE 4321077 A AT 148434 T CZ 9401543 A DE 59401688 D DK 630869 T ES 2102100 T GR 3022781 T HU 67949 A,B LT 1952 A,B LV 11316 A LV 11316 B PL 303961 A SK 76194 A	
EP 0697380	Α	21-02-1996	IT 1274718 B	24-07-1997
US 5562588	Α	08-10-1996	GB 2296494 A,B	03-07-1996

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/IB 98/01159

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
A. KLASSIF IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C 04B24/40		
Nach der Int	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 6	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol C04B	le)	
Recherchien	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Α	DD 246 983 A (ZEMENTIND RATIONALI 24. Juni 1987 siehe das ganze Dokument	SIERUNG)	1-10
А	EP 0 630 869 A (DYCKERHOFF AG) 28. Dezember 1994 siehe Seite 2, Zeile 19 - Zeile 3 siehe Seite 2, Zeile 48 - Zeile 5 siehe Anspruch 2		1-10
А	EP 0 697 380 A (ITALCEMENTI SPA) 21. Februar 1996 siehe Seite 2, Zeile 45 - Seite 3 23	s, Zeile	1-10
А	US 5 562 588 A (HIGGINS THOMAS E) 8. Oktober 1996 siehe Ansprüche 1,2		1
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	1
° Besondere "A" Veröffe aber n "E" älteres Anmel "L" Veröffe schein andere soll od ausge "O" Veröffe eine B "P" Veröffe dem b	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist  Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen idedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ler die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt) ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, tenutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	kann nicht als auf efrindenscher I atig werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber	t worden ist und mit der ir zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden utung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf achtet werden utung; die beanspruchte Erfindung teit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen i Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
	Abschlusses der internationalen Recherche  5. April 1999	Absendedatum des internationalen Re	ecnerchenderichts
	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter Mini, A	

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Interi nales Aktenzeichen
PCT/IB 98/01159

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung	
DD 246983 A	24-06-1987	KEINE		
EP 0630869 A	28-12-1994	DE 4321077 A AT 148434 T CZ 9401543 A DE 59401688 D DK 630869 T ES 2102100 T GR 3022781 T HU 67949 A,B LT 1952 A,B LV 11316 A LV 11316 B PL 303961 A SK 76194 A	05-01-1995 15-02-1997 18-01-1995 13-03-1997 17-02-1997 16-07-1997 30-06-1997 29-05-1995 31-01-1995 20-06-1996 20-12-1996 09-01-1995 08-02-1995	
EP 0697380 /	21-02-1996	IT 1274718 B	24-07-1997	
US 5562588	08-10-1996	GB 2296494 A,B	03-07-1996	